

Φύλλο οδηγιών χρήσης: Πληροφορίες για τον χρήστη Algon Δισκία (400+200+50) mg

Ακετυλοσαλικυλικό οξύ + Παρακεταμόλη + Καφεΐνη

Διαβάστε προσεκτικά ολόκληρο το φύλλο οδηγιών χρήσης πριν αρχίσετε να παίρνετε αυτό το φάρμακο, διότι περιλαμβάνει σημαντικές πληροφορίες για σας. Πρέπει πάντοτε να παίρνετε αυτό το φάρμακο ακριβώς όπως περιγράφεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης ή σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού, του φαρμακοποιού ή του νοσοκόμου σας.

- Φυλάξτε αυτό το φύλλο οδηγιών χρήσης. Ίσως χρειαστεί να το διαβάσετε ξανά.
- Απευθυνθείτε στον φαρμακοποιό σας εάν χρειαστείτε περισσότερες πληροφορίες ή συμβουλές.
- Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό, τον φαρμακοποιό ή τον νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Βλέπε παράγραφο 4.
- Πρέπει να απευθυνθείτε σε γιατρό εάν δεν αισθάνεστε καλύτερα ή εάν αισθάνεστε χειρότερα.

Τι περιέχει το παρόν φύλλο οδηγιών:

1. Τι είναι το Algon και ποια είναι η χρήση του
2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το Algon
3. Πώς να πάρετε το Algon
4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες
5. Πώς να φυλάσσετε το Algon
6. Περιεχόμενο της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

1. Τι είναι το Algon και ποια είναι η χρήση του

Το Algon είναι ένα αναλγητικό, αντιπυρετικό και αντιφλεγμονώδες φάρμακο.

Κάθε δισκίο Algon περιέχει τρεις δραστικές ουσίες: ακετυλοσαλικυλικό οξύ, παρακεταμόλη και καφεΐνη.

Το ακετυλοσαλικυλικό οξύ και η παρακεταμόλη μειώνουν τον πόνο και τον πυρετό. Το ακετυλοσαλικυλικό οξύ μειώνει επίσης τη φλεγμονή.

- Η καφεΐνη, ως ένα ήπιο διεγερτικό, αυξάνει την επίδραση του ακετυλοσαλικυλικού οξέος και της παρακεταμόλης και βελτιώνει την ψυχική και μίμικη κατάσταση του πάσχοντος.

Το Algon χρησιμοποιείται για:

- την οξεία αντιμετώπιση των κρίσεων κεφαλαλγίας και ημικρανίας, με ή χωρίς αύρα, που χαρακτηρίζονται από πόνο τουλάχιστον μέτριας έντασης
- την αντιμετώπιση νευρικού πόνου, πόνου στους μύες και τις αρθρώσεις, οδοντικού πόνου και πόνου περιόδου
- εμμηρικές γενικά καταστάσεις (ως αντιπυρετικό)
- θεραπεία τραυματικού πόνου ή πόνου μετά τον τοκέτο

2. Τι πρέπει να γνωρίζετε πριν πάρετε το Algon

Μην πάρετε το Algon:

- σε περίπτωση αλλεργίας (υπερευαισθησίας) στο ακετυλοσαλικυλικό οξύ, την παρακεταμόλη, την καφεΐνη ή σε οποιοδήποτε άλλο από τα συστατικά αυτού του φαρμάκου (αναφέρονται στην παράγραφο 6)
- εάν έχετε γαστροδωδεκαδικτικό έλκος, ιστορικό αιμορραγιών του πεπτικού, σοβαρή νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια, αιμορραγικές καταστάσεις (π.χ. αιμοφιλία)
- εάν λαμβάνετε θεραπεία με ηπαρίνη ή άλλη αντιπηκτική αγωγή
- εάν έχετε διασταυρούμενη υπερευαισθησία σε άλλα, εκτός του ακετυλοσαλικυλικού οξέος, μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (όπως π.χ. ινδομεθακίνη, φαινυλοβουταζόνη, βουπροφαίνη, ιβουπροφαίνη)
- εάν έχετε έλλειψη του ενζύμου γλυκόζη-6-φωσφορική δεϋδρογενάση (G-6-PD).

Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις

Απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε το Algon.

Ειδικότερα, απευθυνθείτε στο γιατρό σας:

- εάν δεν έχετε προηγούμενες διαγνώσεται με ημικρανία, καθότι δυνητικά σοβαρές παθήσεις που σχετίζονται με τον εγκέφαλο ή τα νεύρα πρέπει να αποκλειστούν πριν από τη θεραπεία,
- εάν έχετε ημικρανία που είναι τόσο σοβαρή ώστε απαιτεί ανάπαυση, ή κεφαλαλγία διαφορετική από τις συνήθειες ημικρανίας σας, ή αν έχετε εμέτους μαζί με την ημικρανία σας,
- εάν αρχίσετε να έχετε κεφαλαλγίες μετά από ή προκαλούμενες από τραυματισμό του κεφαλιού, κόπωση, βήχα ή σκύψιμο,
- εάν παρουσιάζετε διαταραχές ηπκτικής, όπως σε υποπροθρομβιναιμία, αβιταμίνωση Κ κλπ.

Επίσης:

- Σε ασθενείς με νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια το ακετυλοσαλικυλικό οξύ μπορεί να προκαλέσει παροδική έκπτωση της νεφρικής λειτουργίας. Σε χρόνια χρήση πρέπει να παρακολουθείται η ηπατική λειτουργία.
- Σε προγραμματισμένες χειρουργικές επεμβάσεις πρέπει να διακόπτεται η χορήγηση του φαρμάκου μια εβδομάδα τουλάχιστον πριν από την εγχείρηση εξαιτίας των κινδύνων μετεγχειρητικής αιμορραγίας.
- Το φάρμακο πρέπει να χορηγείται με προσοχή σε αλκοολικούς και σε περιπτώσεις ύπαρξης αλλεργίας, ανησυχίας, βαριάς καρδιοπάθειας ή βαριάς υπέρτασης, διαταραχών ήπιου ή σπασμών.

Ηλικιωμένοι

Στους ηλικιωμένους μπορεί να προκληθεί δηλητηρίαση από σαλικυλικά, χωρίς να προηγηθούν εμβόες των ώτων, μείωση της ακοής κλπ.

Παρακαλείσθε να απευθυνθείτε στον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Παιδιά

Δεν συνιστάται η χρήση αυτού του φαρμάκου σε παιδιά με γρίπη ή ανεμοβλογιά και κατά τη διάρκεια επιδημιών να αποφεύγεται η χορήγηση ακετυλοσαλικυλικού οξέος και σαλικυλικών γενικότερα γιατί έχει αποδειχθεί από επιδημιολογικές παρατηρήσεις αυξημένος κίνδυνος εκδήλωσης συνδρόμου Reye, το οποίο ως γνωστό, έχει υψηλό ποσοστό θνησιμότητας (20-30%).

Δεν πρέπει να χορηγείται χωρίς ιατρική οδηγία σε παιδιά κάτω των 12 ετών, γιατί υπάρχει πιθανότητα πρόκλησης του συνδρόμου REYE.

Στα παιδιά επίσης μπορεί να προκληθεί δηλητηρίαση από σαλικυλικά, χωρίς να προηγηθούν εμβόες των ώτων, μείωση της ακοής κλπ. Γενικά, παιδιά αφυδατωμένα είναι πιο ευαίσθητα σε εμφανείς τοξικών επιδράσεων από σαλικυλικά. Συνιστάται πάντα η διακοπή των τελευταίων ευθύς ως εμφανιστούν πρώιμα συμπτώματα τοξικής επίδρασης.

Άλλα φάρμακα και Algon

Ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας εάν παίρνετε, έχετε πρόσφατα πάρει ή μπορεί να πάρετε άλλα φάρμακα.

Μελέτες του συνδυασμού για αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα δεν είναι γνωστές γ' αυτό πρέπει να λαμβάνονται υπόψη εκείνες των δύο κύριων δραστικών συστατικών.

Ακετυλοσαλικυλικό οξύ: Σύγχρονη χορήγηση μεγάλων συνθιας δόσεων σαλικυλικών και:

Μετοκλοπραμίδης: συνεπάγεται αύξηση της απορρόφησης τους.

Αντιπηκτικών από του στόματος: ενέχει τον κίνδυνο αιμορραγικών εκδηλώσεων ή και επιπλοχών εξελκώσεων κυρίως από τον γαστρεντερικό σωλήνα. Μπορεί να απαιτηθεί μείωση της δόσης των αντιπηκτικών.

Υπογλυκαιμικών δισκίων: μπορεί να έχει σαν συνέπεια την εκδήλωση υπογλυκαιμικών επεισοδίων. Τα σαλικυλικά μειώνουν τα επίπεδα του σακχάρου αίματος και ενισχύουν την υπογλυκαιμική δράση των υπογλυκαιμικών δισκίων. Μπορεί να απαιτηθεί μείωση της δόσης των τελευταίων.

Κορτικοειδών, Φαινυλοβουταζόνης, Οινόπνευματος: αυξάνει τον κίνδυνο πρόκλησης εξελκώσεων στον γαστρεντερικό σωλήνα. Το οινόπνευμα επιπλέον μπορεί να παρατείνει το χρόνο αιμορροφής. Τα κορτικοειδή επίσης, αυξάνουν την κάθαρση των σαλικυλικών, είναι δυνατό σε διακοπή τους να προκαλέσουν τοξικά φαινόμενα από τα σαλικυλικά.

Προβενερίδης ή σουλφονουραζόνης: συνεπάγεται μείωση της ουρικοαιμικής δράσης των τελευταίων.

Μετροπρόλολης: συνεπάγεται μείωση της νεφρικής αποβολής της και της δόσμωσης της με τις πρωτεΐνες του πλάσματος με αποτέλεσμα αύξηση των επιπέδων της στο αίμα και τοξική επίδραση στον μυελό.

Απορροφήσιμων αντιβιοτών: σε θεραπευτικές δόσεις, μπορεί να συνεπάγεται αύξηση του βαθμού κάθαρσης των σαλικυλικών και μείωση της αποτελεσματικότητάς τους.

Μη απορροφήσιμων αντιβιοτών: μπορεί να έχει σαν αποτέλεσμα την ανατολή απορρόφησης του ΑΖΟ και μείωση της σχέσης του προς το σαλικυλικό οξύ στο πλάσμα.

Οξυνοσπασμικών των ούρων: (π.χ. βιταμίνη C), συνεπάγεται μείωση της αποβολής των σαλικυλικών από τους νεφρούς.

Φουροσεμίδης: μπορεί να προκαλέσει δηλητηρίαση από σαλικυλικά (ακόμα και με μικρότερες αναλογικά δόσεις των τελευταίων) ενώ παράλληλα μπορεί να μειωθεί η νητριδιοαρτητική δράση της φουροσεμίδης.

Σπινρολοκτόνης: μπορεί να συνεπάγεται μείωση της διορηκτικής δράσης της τελευταίας.

Αναστολή της καρβονικής ανυδράσης: μπορεί να προκαλέσει αυξημένους κινδύνους τοξικής επίδρασης από τα σαλικυλικά εξαιτίας των διαταραχών της οξεοβασικής ισορροπίας που προκαλούνται οι πρώτοι.

Μη στεροειδών αντιφλεγμονώδους φαρμάκων: δεν συνιστάται καθότι είναι απίθανο να αυξηθεί η αποτελεσματικότητα, ενώ αυξάνει την πιθανότητα εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών (π.χ. γαστρεντερικά έλκη και αιμορραγικές επιπλοκές).

Βαλπροϊκό οξύ: μπορεί να αυξηθούν τα επίπεδα του ελεύθερου βαλπροϊκού στον ορό.

Μεταμόλυνση (μια ουσία για την ελάττωση του πόνου και του πυρετού): μπορεί να μειώσει την επίδραση του ακετυλοσαλικυλικού οξέος στη συσσώρευση των αιμοπεταλίων (κύτταρα του αίματος που συγκολλούνται μεταξύ τους και σχηματίζουν θρόμβους αίματος), όταν λαμβάνονται ταυτόχρονα. Επομένως, αυτός ο συνδυασμός πρέπει να χρησιμοποιείται με προσοχή σε ασθενείς που λαμβάνουν χαμηλή δόση ασπιρίνης για καρδιοπροστασία.

Παρακεταμόλη:

Σύγχρονη χορήγηση του φαρμάκου με:

Χολεστυραμίνη: προκαλεί μείωση της απορρόφησης της παρακεταμόλης.

Χολεστολαμίδης: προκαλεί αύξηση της απορρόφησης της παρακεταμόλης.

Φάρμακα που είναι επανωγιείς των ηπατικών ενζύμων: (π.χ. φαινοβαρβιτάλη, σινόνπνευμα), μπορεί να έχει τοξική επίδραση στο ήπαρ.

Κύηση, θηλασμός και γονιμότητα

Εάν είστε έγκυος ή θηλάζετε, νομίζετε ότι μπορεί να είστε έγκυος ή σχεδιάζετε να αποκτήσετε παιδί, ζητήστε τη συμβουλή του γιατρού σας πριν πάρετε αυτό το φάρμακο.

Κύση
Μη αποφεύγεται η χορήγηση του κατά τη διάρκεια του πρώτου και δεύτερου τμήνους της εγκυμοσύνης, καθώς δεν έχει διασαφηνισθεί η επίδραση της αναστολής της σύνθεσης των Αρτηριοειδών.
Κατά τη διάρκεια των τελευταίων μηνών της εγκυμοσύνης η λήψη ΑΣΟ μπορεί να προκαλέσει παράταξη της, πρώιμη σύγκληση του βοταλίου πόρου, αιμορραγίες πριν ή και μετά τον τοκετό, χαμηλό βάρος του εμβρύου, αυξημένη συχνότητα ενδοκρανιακών αιμορραγιών σε πρόωρα, γέννηση νεκρών εμβρύων ή θάνατο του νεογέννητου. Θηλασμός
Μην παίρνετε το Algon εάν θηλάξετε καθώς μπορεί να είναι βλαβερό για το βρέφος σας. Απεκρίνεται στο μητρικό γάλα και αναφέρονται περιπτώσεις δηλητηρίασης σε θηλάζοντα βρέφη μητέρου που λαμβάνουν 850 mg ακετυλοσαλικυλικού οξέος της ημερήσιας.

Οδήγηση και χειρισμός μηχανημάτων

Η λήψη του Algon δεν είναι γνωστό εάν επηρεάζει την ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων. Εάν παρατηρήσετε ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως ζάλη ή υπνηλία, δεν θα πρέπει να οδηγείτε ή να χειριστείτε μηχανήματα. Ενημερώστε το γιατρό σας το συντομότερο δυνατό.

Το Algon περιέχει λακτόζη

Εάν έχετε ενημερωθεί από τον γιατρό σας ότι έχετε δυσανεξία σε ορισμένα σάκχαρα, ενημερώστε το γιατρό σας πριν χρησιμοποιήσετε αυτό το φαρμακευτικό προϊόν.

3. Πώς να πάρετε το Algon

Πάντοτε να παίρνετε το φάρμακο αυτό αυστηρά σύμφωνα με τις οδηγίες του γιατρού ή του φαρμακοποιού σας. Εάν έχετε αμφιβολίες, ρωτήστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας.

Δοσολογία:

Ενήλικες

Η συστάσιμη δόση είναι 1 δισκίο κάθε 4 ώρες. Μην παίρνετε περισσότερα από 6 δισκία σε 24 ώρες.

Χρήση σε παιδιά και εφήβους

Για παιδιά άνω των 12 ετών η συστάσιμη δόση είναι ½ δισκίο κάθε 4 ώρες.

Να μην χορηγείται σε παιδιά κάτω των 12 ετών, εκτός εάν συνιστάται από γιατρό.

Να μην λαμβάνεται συχνότερα από κάθε 4 ώρες.

Δεν συνιστάται η χορήγηση του ως αντιπυρετικό σε παιδιά κάτω των 12 ετών (βλ. επίσης Προειδοποιήσεις και προφυλάξεις).

Ηλικιωμένοι

Δεν υπάρχουν ειδικές δοσολογικές συστάσεις.

Ασθενείς με προβλήματα στο ήπαρ και στα νεφρά:

Θα πρέπει να ενημερώσετε τον γιατρό σας εάν έχετε προβλήματα με το ήπαρ και τα νεφρά. Ο γιατρός μπορεί να χρειαστεί να ρυθμίσει τα διαστήματα μεταξύ των δόσεων ή τη διάρκεια της θεραπείας. Μην πάρετε το Algon αν υποφέρετε από σοβαρά προβλήματα με το ήπαρ και τα νεφρά.

Εάν πάρετε μεγαλύτερη δόση Algon από την κανονική

Επικοινωνήστε με το γιατρό σας, το φαρμακοποιό σας ή πηγαίνετε στο κοντινότερο νοσοκομείο αμέσως μόλις διαπιστώσετε ότι μπορεί να έχετε πάρει υπερβολική δόση.

Εάν εμφανιστούν συμπτώματα υπερδοσολογίας, αυτά μπορεί να είναι:

• Για το ακετυλοσαλικυλικό οξύ:

Υπάρχει διαφορά ανάμεσα στη χρόνια υπερδοσολογία με κυρίως διαταραχές του κεντρικού νευρικού συστήματος («σαλικυλίσος») και την οξεία δηλητηρίαση, το κυριότερο χαρακτηριστικό της οποίας είναι σοβαρή διαταραχή στην οξεοβασική ισορροπία.

Επιπρόσθετα με τη διαταραχή της οξεοβασικής ισορροπίας και της ηλεκτρολυτικής ισορροπίας (π.χ. απώλεια καλίου), την υπογλυκαιμία, τις δερματικές αντιδράσεις και την γαστρεντερική αιμορραγία, τα συμπτώματα μπορούν να περιλαμβάνουν υπεραερισμό, εμβόσες, ναυτία, έμετο, εξασθένιση της όρασης της ακοής, ζάλη και σύγχυση.

Σε περιπτώσεις σοβαρής δηλητηρίασης μπορεί να παρατηρηθεί παραλήρημα, τρόμος, δύσπνοια, εφίδρωση, αφυδάτωση, υπερθερμία και κώμα.

Σε περιπτώσεις δηλητηρίασης με θανατηφόρο έκβαση, ο θάνατος επέρχεται συνήθως από αναντιστρεπτή ανεπάρκεια.

Οι μέθοδοι που εφαρμόζονται για την αντιμετώπιση της δηλητηρίασης από ακετυλοσαλικυλικό οξύ εξαρτώνται από την έκταση, το στάδιο και τα κλινικά συμπτώματα της δηλητηρίασης. Αρτηριοειδή δεν υπάρχουν συστάσεις για τη συστηματική μέτρα για τη μείωση της απορρόφησης μιας δραστικής ουσίας: επιτάχυνση της απέκκρισης και έλεγχος της ισορροπίας ύδατος και ηλεκτρολυτών, ρύθμιση της διαταραγμένης θερμοκρασίας και της αναπνοής.

• Για την παρακεταμόλη:

Σε ενήλικες σπάνια αναφέρεται ηπατική βλάβη μετά την εφάπαξ από του στόματος λήψη δόσης μικρότερης των 10 g (140 mg/kg) και θάνατος με δόση μικρότερη των 15 g. Κατά την οξεία δηλητηρίαση προκαλούνται βλάβες στο ήπαρ, στους νεφρούς, στην καρδιά και στο ΚΝΣ. Η ηπατική βλάβη αναπτύσσεται μέσα στις πρώτες 12 ώρες από τη λήψη, αλλά τα συμπτώματα μπορεί να εμφανιστούν μετά από 24-48 ώρες.

Στα συμπτώματα της δηλητηρίασης παρακαλούνται επίσης: έμετος, ναυτία, ζάλη, σύγχυση, πτώση της αρτηριακής πίεσης, αρρυθμίες και ίκτερος.

- Για την απομάκρυνση του φαρμάκου χορηγείται σιρόπι ιπεκακουάνης ή γίνεται πλύση, μέσα στο πρώτο 4ωρο από τη λήψη. Για τον καθορισμό της θεραπείας απαιτείται προσδιορισμός των επιπέδων της παρακεταμόλης στο πλάσμα, 3-4 ώρες μετά τη δηλητηρίαση.

- Ως αντίδοτο χορηγείται N-Ακετυλοκυστεΐνη, από το στόμα, με δόση εφόδου 140 mg (ένος διαλύματος 20%)/kg και στη συνέχεια 70 mg/kg κάθε 4 ώρες επί 3 ημέρες. Το αντίδοτο πρέπει να χορηγείται μέσα σε 10-12 ώρες από τη λήψη της παρακεταμόλης.

Ακόμα και αν τα συμπτώματα αυτά δεν εμφανιστούν ή αν εξαφανιστούν, είναι απαραίτητο να αναζητήσετε ιατρική βοήθεια αμέσως.

Εάν ξεχάσετε να πάρετε το Algon

Εάν πρέπει να λαμβάνετε το φάρμακο συνεχώς και παραλείψατε μια δόση, πρέπει να πάρετε τη δόση αυτή το ταχύτερο δυνατόν. Εάν εν' τούτοις πλησιάζει η ώρα για την επόμενη δόση μη λάβετε την δόση που παραλείψατε εάν δεν συμβουλευθείτε προηγουμένως τον γιατρό σας, αλλά συνεχίστε κανονικά τη θεραπεία. Μην πάρετε διπλή δόση για να αναπληρώσετε το δισκίο που ξεχάσατε.

4. Πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες

Όπως όλα τα φάρμακα, έτσι και αυτό το φάρμακο μπορεί να προκαλέσει ανεπιθύμητες ενέργειες αν και δεν παρουσιάζονται σε όλους τους ανθρώπους.

Γενικά οι ανεπιθύμητες ενέργειες είναι συνάρτηση των δύο κύριων δραστικών συστατικών του ιδιοσκευάσματος: του ακετυλοσαλικυλικού οξέος και της παρακεταμόλης.

Οι ανεπιθύμητες ενέργειες των δύο κύριων δραστικών συστατικών είναι:

Ακετυλοσαλικυλικό οξύ: Οι γαστρεντερικές διαταραχές αποτελούν τη συχνότερη ανεπιθύμητη ενέργεια. Ναυτία, καύσος, επιγαστρική δυσφορία, έμετοι αναφέρονται σε ποσοστό 10-30% με σχετικά μεγάλες δόσεις. Απώλεια αίματος, αν και συνήθως αμελητέα, αναφέρεται στο 70%. Χρόνια όμως λήψη σαλικυλικών φαρμάκων να οδηγεί σε αιθροπενική αναιμία. Να σημειωθεί ότι δεν υπάρχει συσχέτιση μεταξύ της απώλειας αίματος και του βαθμού γαστρικού ερεθισμού.

Επίσης, η σύγχυση χορήγηση σαλικυλικών με την τροφή ή αλκαλικών μορφών BUFFERED δεν μειώνει την απώλεια αίματος. Άλλες ανεπιθύμητες ενέργειες από τον γαστρεντερικό ολάνη είναι η πρόκληση επιπολής εξελκώσεων ή και γαστρικών ελκών (όχι όμως δωδεκαδακτυλικών), η ενεργοποίηση παλαιού γαστροδωδεκαδακτυλικού έλκους, μεγάλες αιμορραγίες, ενίοτε μάλιστα απειλητικές και για τη ζωή του αρρώστου. Γενικά οι τελευταίες είναι σχετικά σπάνιες σε σχέση με τη μεγάλη χρήση των σαλικυλικών.

Σπάνια έχει αναφερθεί ηπατοτοξικότητα, ιδιαίτερα σε μακροχρόνια χορήγηση και είναι συχνότερη σε παιδιά με νεανική ρευματοειδή αρθρίτιδα και σε ενήλικους με συστηματικό ερυθηματώδη λύκο ή ρευματοειδή αρθρίτιδα.

Εμβόσες των ώτων ή και μείωση της ακοής είναι τα συνήθετα πρώιμα συμπτώματα τοξικής επίδρασης από σαλικυλικά.

Επίσης σε πολύ μικρό ποσοστό αναφέρονται μετά από λήψη ακετυλοσαλικυλικού οξέος δερματικά εξανθήματα ή αναφυλακτοειδείς αντιδράσεις ασθματικού τύπου, ενίοτε απειλητικές για τη ζωή του αρρώστου. Η συχνότητα είναι μεγαλύτερη σε άτομα με ιστορικό άσθματος, περυστό εκ ζάχου ή με ρινικούς πολύποδες. Να σημειωθεί ότι τέτοιες αντιδράσεις δεν έχουν περιγραφεί με σαλικυλικό νάτριο ή σαλικυλικό μαγγάνιο.

Παρακεταμόλη: Με μεγάλες δόσεις ή χρόνια χορήγηση, αναφέρονται ελαφρά γαστρικά ενοχλήματα, αιμολυτική αναιμία, ακοκκιοκυτταραιμία, μεθαιμοσφαιραιμία, δερματικά εξανθήματα, κνίδωση, πυρετός, υπογλυκαιμία, διέγερση του ΚΝΣ ή υπνηλία. Σε υπερδοσολογία (10-15 g εφάπαξ) τοξική οξεία ηπατική νέκρωση. Εν τούτοις, τέτοιες τοξικές επιδράσεις έχουν περιγραφεί και σε μικρότερες δόσεις (5,85 g).

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε το γιατρό ή τον φαρμακοποιό σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων, Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585. Ιστοτόπος: <http://www.eof.gr>.

Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

5. Πώς να φυλάσσετε το Algon

Το φάρμακο αυτό πρέπει να φυλάσσεται σε μέρη που δεν το βλέπουν και δεν το φθάνουν τα παιδιά.

Να μη χρησιμοποιείτε αυτό το φάρμακο μετά την ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στη συσκευασία μετά το EXP. Η ημερομηνία λήξης είναι η τελευταία ημέρα του μήνα που αναφέρεται εκεί.

Μη φυλάσσετε σε θερμοκρασία μεγαλύτερη των 25°C.

Μην πετάτε φάρμακα στο νερό της αποχέτευσης ή στα οικιακά απορρίμματα. Ρωτήστε το φαρμακοποιό σας για το πώς να πετάξετε τα φάρμακα που δεν χρησιμοποιείτε πια. Αυτά τα μέτρα θα βοηθήσουν στην προστασία του περιβάλλοντος.

6. Περιεχόμενα της συσκευασίας και λοιπές πληροφορίες

Τι περιέχει το Algon

Οι δραστικές ουσίες είναι: 400 mg ακετυλοσαλικυλικό οξύ, 200 mg παρακεταμόλη και 50 mg καφεΐνη.

Τα υπόλοιπα συστατικά είναι: Άμυλο αραβοσίτου, Λακτόζη μονοϋδρική, Στεατικό οξύ, Αλγινικό οξύ, Μαγγνήσιο στεατικό.

Εμφάνιση του Algon και περιεχόμενα της συσκευασίας

Το Algon διατίθεται σε κυψέλες που περιέχουν 10 δισκία η καθεμία, σε κουτιά που περιέχουν 10, 20 ή 30 δισκία μαζί με το φύλλο οδηγιών χρήσης.

Μπορεί να μην κυκλοφορούν όλες οι συσκευασίες.

Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας και Παρασκευαστής

LAVIPHARM A.E., Οδός Αγίας Μαρίας, 190 02 Παιανία, Αττικής, Τηλ. 210 6691000

Το παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης αναθεωρήθηκε για τελευταία φορά στις 15 Ιουλίου 2021.



Οδός Αγίας Μαρίας,
19002 Παιανία, Αττικής
T.Θ. 59
Τηλ.: 210 6691 000
www.lavipharm.com